

PRODUCTION OF SULFUR-CONTAINING L-AMINO ACID

Patent number: JP2222692
Publication date: 1990-09-05
Inventor: KATSUMATA RYOICHI; others: 01
Applicant: KYOWA HAKKO KOGYO CO LTD
Classification:
- **international:** C12P13/12
- **european:**
Application number: JP19890044395 19890223
Priority number(s):

Abstract of JP2222692

PURPOSE: To obtain the subject compound useful for cosmetic, etc., on an industrial scale at a low cost by reacting O-acetyl-L-serine with a metal sulfide, etc., in the presence of cells of microorganism belonging to genus *Corynebacterium*, etc., and having O-acetylserine sulfhydrylase activity.

CONSTITUTION: The objective sulfur-containing L-amino acid (e.g. L-cysteine) can be produced by reacting O-acetyl-L-serine with a metal sulfide, a metal hydrosulfide (e.g. sodium hydrosulfide) or hydrogen sulfide, etc., in the presence of cells, cultured product or their treated product of a microorganism belonging to genus *Corynebacterium* or genus *Brevibacterium* and having O-acetylserine sulfhydrylase activity (e.g. *Brevibacterium flavum* ATCC 13826) to accumulate a sulfur-containing L-amino acid in the reaction mixture and collecting the objective reaction product from the reaction mixture.

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

⑫ 公開特許公報 (A)

平2-222692

⑬ Int. Cl. 5

C 12 P 13/12

識別記号

府内整理番号

⑭ 公開 平成2年(1990)9月5日

B 8931-4B
C 8931-4B//(C 12 P 13/12
C 12 R 1:13)
(C 12 P 13/12
C 12 R 1:15)

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

⑮ 発明の名称 L-含硫アミノ酸の製造法

⑯ 特 願 平1-44395

⑰ 出 願 平1(1989)2月23日

⑱ 発明者 勝亦 瞽一 東京都町田市山崎町1380

⑲ 発明者 横井 治彦 東京都町田市成瀬台2-32-4

⑳ 出願人 協和发酵工業株式会社 東京都千代田区大手町1丁目6番1号

明細書

用である。

従来の技術

従来のL-システィンおよび/またはL-システインの酵素的合成法としては、ブレビバクテリウム属、コリネバクテリウム属、ミクロバクテリウム属またはアースロバクター属に属し、S-メチルシステインスルフォキシド、2-チアゾールアラニンまたはエチオニンに対する耐性を有する微生物を用いる方法（特公昭53-14637号公報）、サルモネラ・チフィムリウムの粗抽出液中のO-アセチルセリンスルフヒドラーーゼ活性の作用によって、O-アセチル-L-セリンと水硫化ナトリウムから合成する方法【バイオテクノロジー・アンド・バイオエンジニアリング（Biotechnology and Bioengineering）30, 875 (1987)】、β-置換アラニンと金属硫化物からシステイン・デスルフヒドラーーゼを用いて合成する方法（特公昭57-21311号公報）、L-セリンと金属硫化物などからトリプトファン・シンターゼを用いて合成する方法（特開昭62-143690号公報）などが知られて

1. 発明の名称

L-含硫アミノ酸の製造法

2. 特許請求の範囲

コリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属に属し、O-アセチルセリンスルフヒドラーーゼ活性を有する微生物の菌体、培養物またはその処理物の存在下、O-アセチル-L-セリンと金属硫化物、金属水硫化物または硫化水素とを反応させ、反応物中にL-含硫アミノ酸を生成蓄積させ、該反応物からL-含硫アミノ酸を採取することを特徴とするL-含硫アミノ酸の製造法。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、微生物を利用してL-含硫アミノ酸とくにL-システィンおよび/またはL-システインを製造する方法に関する。

L-システィン、L-システインなどのL-含硫アミノ酸は化粧品、医薬品、食品添加物として有

いる。

発明が解決しようとする課題

レーコンスルアミノ酸とくにレーコンスティンおよびノまたはレーコンスチンは近年ますます需要が増大しており、レーコンスルアミノ酸をより効率よく製造するためにその製造法の改良は常に求められている。

課題を解決するための手段

コリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属に属する微生物について検討の結果、ローアセチルセリンスルフヒドラーーゼ活性を有する微生物が見出され、該微生物の菌体を利用すれば効率よくレーコンスティンが製造できることが見出された。

本発明によれば、コリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属に属し、ローアセチルセリンスルフヒドラーーゼ活性を有する微生物の菌体、培養物またはその処理物の存在下、ローアセチルレーコンセリンと金属硫化物、金属水硫化物または硫化水素とを反応させ、反応物中にレーコンスルアミ

ノ酸を生成留積させ、該反応物からレーコンスルアミノ酸を採取することによりレーコンスルアミノ酸を製造することができる。

以下に本発明を詳細に説明する。

本発明に用いられる微生物としては、コリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属に属し、ローアセチルセリンスルフヒドラーーゼ活性を有する微生物ならばいかなる微生物でも使用できる。また、ローアセチルセリンスルフヒドラーーゼ活性を有する限り、紫外線照射、X線照射あるいは変異物質による変異処理によって変異させた菌株も用いることができる。具体的に好適な例としては、コリネバクテリウム・グルタミクムATCC13032、ATCC13032より変異処理によって得られたトリプトファン・シンターゼ欠損株TAI08(FERM BP-1846)あるいはブレビバクテリウム・フラブムATCC13826などがあげられる。

コリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属に属する微生物の培養は、細菌の培養に通常用いられる合成ないし天然培地を用いておこなう

ことができる。培地中の炭素源としてはグルコース、フラクトース、ショークロース、マルトース、マンノース、澱粉、澱粉加水分解物あるいは糖蜜などの炭水化物、ビルビン酸、フマール酸、乳酸あるいは酢酸などの各種有機酸が使用できる。さらに菌の資化性によってアルコール類なども用いられる。

窒素源としては、アンモニアあるいは塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、炭酸アンモニウム、酢酸アンモニウムなどの各種無機および有機アンモニウム塩類、尿素、ペプトン、N Z-アミン、肉エキス、酵母エキス、コーン・スチーブ・リカーカー、カゼイン加水分解物、フィッシュミールあるいはその消化物、脱脂大豆粕あるいはその消化物、蛹加水分解物などの窒素含有有機物などが使用可能である。

無機物としては、リン酸第一水素カリウム、リン酸第二水素カリウム、硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、硫酸マグネシウム、塩化ナトリウム、硫酸第一鉄、硫酸マンガンあるいは炭酸カル

シウムなどが使用できる。

微生物の生育に必要なビタミン、アミノ酸源などは、前記した他の培地成分によって培地に供給されればとくに加えなくてもよい。

培養は振盪培養あるいは通気搅拌培養などの好適条件下でおこなう。培養温度は一般に20～40℃が好適である。培養中の培地のpHは中性付近に維持するのが望ましい。培養期間は通常1～5日間である。

このようにして得られた培養物あるいは培養物から遠心分離などによって採取された生菌体、その乾燥菌体、生菌体を磨碎、自己消化あるいは音波処理などを施すことにより得られる菌体処理物、これらの菌体の抽出物より得られる酵素含有物あるいは菌体もしくは酵素含有物を固定化した菌体処理物などを、ローアセチルセリンスルフヒドラーーゼの酵素源として用いることができる。

菌体、培養物またはその処理物の存在下、ローアセチルレーコンセリンと金属硫化物、金属水硫化物または硫化水素とからレーコンスルアミノ酸を生成

させる反応は、微生物の菌体、培養物またはそれらの処理物と、O-アセチル-L-セリンおよび金属硫化物、金属水硫化物または硫化水素とを含有する液とを混合する方法が好ましい。

反応液中のO-アセチル-L-セリンおよび硫化物などの基質濃度はとくに制限はないが、一般には液中濃度として0.1～20重量%の範囲で使用する。また反応に際しては、基質の他に補酵素であるピリドキサールリン酸を添加することが好ましい。ピリドキサールリン酸の添加量としては0.01mM～10mMが適当である。

金属硫化物としては、硫化ナトリウム、硫化カリウムなどがあげられ、金属水硫化物としては水硫化ナトリウムなどがあげられる。

反応液中に加える菌体、培養物またはその処理物の量は菌体の処理方法によって異なるがとくに制限はなく、基質の濃度、酵素の活性、その他の種々な条件によって適宜変更できる。

菌体を酵素源として用いる場合、界面活性剤または有機溶剤を反応液中に添加することにより、

より収率よく生成物を得ることができる。

界面活性剤としては、ポリオキシエチレン・ステアリルアミン（たとえばナイミーンS-215、日本油脂社製）、セチルトリメチルアンモニウムプロマイドなどのカチオン性界面活性剤、ナトリウムオレイルアミド硫酸などのアニオン性界面活性剤、ポリオキシエチレンソルビタン・モノステアレート（たとえばノニオンST221、日本油脂社製）などの非イオン性界面活性剤など、O-アセチル-L-セリンと金属硫化物、金属水硫化物または硫化水素からL-含硫アミノ酸の生成を促進するものならばいずれでも使用でき、これらは通常1～50mg/ml、好ましくは1～20mg/mlの濃度で用いられる。

有機溶剤としては、トルエン、キシレン、アセトン、脂肪族アルコール、ベンゼンあるいは酢酸エチルなどを用いることができ、これらは0.1～50μl/ml、好ましくは1～20μl/mlの濃度で用いられる。

また、コリネバクテリウム属またはブレビバク

テリウム属に属する微生物によるグルタミン酸発酵において、その発酵生産物の収量を向上させることができて知られている添加物、たとえばベニシリンなどを添加して培養し得られた菌体を用いる場合には、実施例4に示されるように界面活性剤または有機溶剤を添加しなくとも良好な収量が得られる。

反応は通常10～50℃、pH 6～10の範囲でおこなわれ、1～70時間で完了する。

反応液からのL-システィンおよび/LまたはL-シスチンの分離精製は通常酵素反応、発酵液からアミノ酸の精製に用いられる方法を用いておこなうことができる。たとえば、反応終了後に反応液に通気をおこなえばL-システィンは酸化されてL-シスチンとなって沈殿するので容易に単離できる。このようにして得られたL-シスチンは電気分解などによる還元により容易にL-システィンとなる。

以下に本発明の実施例を示す。

実施例1

種培地〔ブイヨン20g/l、酵母エキス5g/l、グルコース5g/lの組成からなり、pH 7.2に調整した培地〕5ml中でコリネバクテリウム・グルタミクムATCC13032を30℃、24時間培養した。

得られた培養物2mlを、1l容振盪フラスコに分注し滅菌した200mlのSSM培地〔グルコース10g/l、NH₄Cl·4g/l、尿素2g/l、酵母エキス1g/l、KH₂PO₄ 1g/l、K₂HPO₄ 1g/l、MgCl₂·6H₂O 0.4g/l、FeSO₄·7H₂O 10mg/l、MnSO₄·4·6H₂O 0.2mg/l、ZnSO₄·7H₂O 0.9mg/l、CuSO₄·5H₂O 0.09mg/l、(NH₄)₂MnO₄·4H₂O 0.04mg/l、ビオチン30μg/l、サイアミン塩酸塩1mg/lの組成からなりpH 7.2に調整した培地〕に接種し、30℃で15時間振盪培養した。培養終了後、培養液を遠心分離して菌体をを集め、生理

食塩水で洗浄後、再度遠心分離し湿菌体を集めた。得られた湿菌体0.1gを、D-アセチル-L-セリン5.3mg、水硫化ナトリウム2.8mg、ビリドキサールリン酸0.27mg、キシレン10mgを含む100mMリン酸カリウム緩衝液1ml(pH7.0)に加え、25℃で2時間反応させた。

反応液中のL-システィンおよび/またはL-シスチンの量をガイトンデの方法 [バイオケミカル・ジャーナル (Biochem. J.) 104, 626 (1967)]により定量したところ、3.3mg (システィン換算) のL-システィンおよび/またはL-シスチン生成が認められた。

実施例2

コリネバクテリウム・グルタミクムATCC13032より変異処理によって得られたトリプトファンシターゼ欠損株TA108 (FERM BP-1846) を、SSM培地にトリプトファン100mg/l加えた培地で培養をおこなう以外は実施例1と同様に培養した。得られた湿菌体を用いて実施例1と同様な反応をおこなったところ、3.0mg

2g/l、KH₂PO₄ 1g/l、K₂HPO₄ 0.5g/l、MgSO₄·7H₂O 0.5g/l、FeSO₄·7H₂O 0.2mg/l、CuSO₄·5H₂O 1mg/l、MnSO₄·4H₂O 10mg/l、サイアミン塩酸塩1mg/l、尿素5g/lの組成からなり、pH6.5に調整した培地]に接種し、ベニクリンGを5単位/ml添加して30℃で、30日間振搗培養をおこなった。培養中、培養液をpH6~8に保つため、培養開始から12時間目と20時間目に10%尿素液を1mlずつ添加した。(このとき培養上清中には27.3mg/mlのグルタミン酸が蓄積した。)

培養終了後、培養液を遠心分離して菌体を集め、生理食塩水で洗浄後再度遠心分離し、湿菌体(a)を得た。

一方、ベニクリンGを添加しない以外は上記と同様に培養し調整された湿菌体(b)を用意した。

両湿菌体を用い、反応時間を10分間とした以外は実施例1と同様な条件でそれぞれ反応をおこなった。キシレン10mg添加および無添加の条件

(システィン換算)のL-システィンおよび/またはL-シスチンの生成が認められた。

実施例3

ブレビバクテリウム・フラブムATCC13826を実施例1と同様な方法で培養し、得られた湿菌体を用いて実施例1と同様な反応をおこなった。

その結果、3.2mg (システィン換算)のL-システィンおよび/またはL-シスチンの生成が認められた。

実施例4

種培地 [グルコース4.0g/l、ポリペプトン2.0g/l、KH₂PO₄ 1.5g/l、K₂HPO₄ 0.5g/l、MgSO₄·7H₂O 0.5g/l、ビオチン30μg/l、尿素3g/lの組成からなりpH7.2に調整した培地] 5ml中でコリネバクテリウム・グルタミクムATCC13032を30℃、24時間培養した。

得られた培養物4mlを、300ml容三角フラスコに分注し滅菌した20mlの魔糖蜜培地 [魔糖蜜60g/l (グルコース換算)、(NH₄)₂SO₄

で反応をおこなったときのL-システィンおよび/またはL-シスチンの生成量 (システィン換算) を第1表に示す。

第 1 表

反応に 用いた 湿菌体	L-システィンおよび/またはL-シスチンの生成量 (mg)	
	キシレン無添加	キシレン添加
(a)	0.5	1.8
(b)	2.9	3.0

発明の効果

本発明によれば、收率よくL-含硫アミノ酸とくにL-システィンおよび/またはL-シスチンを製造することができる。

特許出願人 (102) 協和醸酵工業株式会社

代表者 加藤幹夫